ARTIFACT SHEET

Enter artifact number below. Artifact number is application number + artifact type code (see list below) + sequential letter (A, B, C ...). The first artifact folder for an artifact type receives the letter A, the second B, etc.. Examples: 59123456PA, 59123456PB, 59123456ZA, 59123456ZB

Lxampi	CS. 37123 130171, 57125 to 52 = 7
Indicate individu	e quantity of a single type of artifact received but not scanned. Create hal artifact folder/box and artifact number for each Artifact Type.
	CD(s) containing: computer program listing Doc Code: Computer Artifact Type Code: P pages of specification and/or sequence listing and/or table Doc Code: Artifact Artifact Type Code: S content unspecified or combined Doc Code: Artifact Artifact Type Code: U
	Stapled Set(s) Color Documents or B/W Photographs Doc Code: Artifact Type Code: C
	Microfilm(s) Doc Code: Artifact Artifact Type Code: F
	Video tape(s) Doc Code: Artifact Artifact Type Code: V
	Model(s) Doc Code: Artifact Type Code: M
	Bound Document(s) Doc Code: Artifact Type Code: B
	Confidential Information Disclosure Statement or Other Documents marked Proprietary, Trade Secrets, Subject to Protective Order, Material Submitted under MPEP 724.02, etc. Doc Code: Artifact Artifact Type Code X
	Other, description: Doc Code: Artifact

THIS PAGE BLANK (USPTO)

DT 1953149

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Int. CL:

C 07 d

A 01 n, 9/12



Deutsche Kl.:

12 p, 4/01 45 1, 9/12

(I) (II) Offenlegungsschrift 1953 149

Aktenzeichen:

P 19 53 149.8

Anmeldetag:

22. Oktober 1969

Offenlegungstag: 6. Mai 1970

Ausstellungspriorität:

9 Unionspriorität

Datum:

1. November 1968

3 Land:

61)

2

2

(3)

Schweiz

(3) Aktenzeichen: 16333-68

Bezeichnung:

Mikrobizide Mittel

(19) Zusatz zu:

2

Ausscheidung aus:

0 Anmelder:

Cîba AG, Basel (Schweiz)

Vertreter:

Redies, Dr.-Ing. Dr. jur. Franz;

Redies, Dipl.-Chem. Dr. rer. nat. Bernd; Türk, Dr. Dietmar;

Gille, Dipl.-Ing. Christian; Patentanwälte, 4000 Düsseldorf-Benrath

1 Als Erfinder benannt:

Janiak, Dr. Stefan, Basel (Schweiz)

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBI. I S. 960):

resten), vorzugsweise aber l bis 4 resp. 2 bis 4 Kohlenstoff-

stitulert oder, substituiert sein. atome. Diese Reste können verzweigt oder geradkettig, unsub-

Die Cycloalkyle enthalten vorzugsweise 3 bis 6 Kohlenstoff-

atome im Ring.

Unter Halogen sind F, Cl, Br und J-Atome zu verstehen.

propenyl, Propinyl oder iso-Butinyl in Frage. sek. -, tert. - Butyl, Allyl, Methylallyl, Chlorallyl, Methyl-Methyl, Trifluormethyl, Aethyl, Propyl, Isopropyl, n-, i-, $C^{S-\dagger}$ Alkenyl- and $C_{S-\dagger}$ Alkinylreste bevorzugt beispielsweise Im Rahmen der vorliegenden Erfindung kommen als $\mathbf{c}_{1-\mu}$ Alkyl-,

Senalkylgruppen, wobei die oben angegebenen Definitionen auch Die Phenylreste können auch durch Alkyl-, mono- und di- Halo-.pevorzugte .Substituenten sind; Hydroxyl- und Mercaptogruppen. tert. Aminogruppen, wobei niedere Alkyl- und Alkanolgruppen finitionen auch hier zutreffen; prim., sek. und insbesondere utedere Alkoxyalkylengruppen, wobet die oben gegebenen Deunverzweigt aind und 1 bis 2 Kohlenstoffatome aufweisen; zweigt oder unverzweigt sein können, vorzugsweise jedoch Alkylthiogruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die ver-Halogenatome, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod; Alkoxy- und verstehen. Dabei kommen u.a. folgende Gruppen in Betracht: and dabet basizitätsverstärkende Elektronendonatoren zu oder zweiter Ordnung sein. Unter Substituenten erster Ordnung VIKYlen-, Alkoxy-, Alkylthio- und Phenylresten können erster Die Substituenten an den Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-,

7081/818600

<u> </u>	<u> </u>				
R	R'	R"	R"'	R'V	T
-NHCH ₂ -CHS	Cl	Н	Н	Н	T
-NH'-CH CCH OCH 3	C1	н	н	н	
-NH-CH CH3	C1	Н	Н	Н	
-NH-CH ₂ OCH ₃	н	Н	осн	Н	
-NH-CH ₂ -CNS	н.	H	och ₃	Н	
-NH-CH OCH ₃	Н	Н .	och ₃	Н	
-NH-CHCOCH3	H	. н	och ₃	н	
CH ₂ -NH-CH ₂ OCH ₃	H	H	oc ₂ H ₅	н	
-NH-CH ₂ -CNS	H	Н	ос ₂ н ₅	н	.
-NH-CH CCH ₃	н	н .	0C2H5	н	
-NH-CH-OCH-3	Н	Н	oc ₂ H ₅	н	
-NH-CH ₂ -3CH ₂ OCH ₃	H	H_	Н	Н	
-NH-CH ₂ -CHOCH ₃	H	Н	och ₃	н	
-NH-CH ₂ -CH ₂ OCH ₃	Н .	Н	ос ₂ н ₅	. Н	
-ин-сн ₂ -сн ₂ осн ₃	Cl	H	Н	H	
-NH-CH ₂ -CH ₂ OC ₂ H ₅	H	H	och ₃	н	
-NH-CH ₂ -CH ₂ OC ₂ H ₅	Н	Н	ос ₂ н ₅	H	
-NH-CH ₂ -CH ₂ OC ₂ H ₅	Cl	H .	Н	н	
-NH-CH COCH ₃	н	н	oc ₂ H ₅	Н	
-NH-CH ₂ -CNS	Н	H	ос ₂ н ₅	H	

hier gelten, substituiert sein. Unter Substituenten zweiter Ordnung sind azifizierende Elektronenacceptoren zu verstehen. Dabei kommen u.a. folgende Gruppen in Betracht: Nitroso-, Nitro- und Cyanogruppen; tri-Halogenalkylgruppen, worin Halogen vorzugsweise F oder Cl bedeutet: niedere Alkylsulfinyl-, niedere Alkylsulfonylgruppen, die einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 1 bis 4, vorzugsweise einen unverzweigten Alkylrest mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen aufweisen.

Von besonderer Bedeutung sind Verbindungen der Formel

enthalten, gegebenenfalls zusammen mit einem flüssigen oder festen Träger oder andern Zuschlagstoffen. In der Formel I bedeuten

Y₁, Y₂, Y₃ und Y₄ je ein Wasserstoff- oder Halogenatom, ein Alkyl-, Alkoxy-, Alkylthio-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Cyan-, Rhodan-, Nitro-, Sulfonsäure-, Sulfonsäure-amid-, Monoalkylsulfonsäureamid-, Dialkylsulfonsäure-amid- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest;

R₁ Wasserstoff oder ein Alkylrest;

 R_2 die Gruppe $-OR_3$, $-NH-R_4$ oder $-N(R_4)(R_5)$;

R₃ ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest;

R4 Wasserstoff oder einen Alkylrest;

 R_5 ein Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Alkoxy-oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest und R_4 und R_5 zusammen mit dem mit ihnen verbundenen N-Atom

3- bis 7- gliedrigen, heterocyclischen Ring bilden; mit der Massgabe, dass wenn R_{μ} ein Methylrest bedeutet; einer der Substituente Y_1 , Y_2 , Y_3 und Y_4 von Wasserstoff verschieden ist.

Die für Y bis Y , R , R , R , und R in Frage kommenden Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Alkoxy oder Alkylthioreste enthalten 1 bis 18 resp. 2 bis 18 (bei den Alkenyl- resp. Alkinyl-

CIBA AKTIENGESELLSCHAFT, BASEL (SCHWEIZ)

Case 6585/E
DEUTS CHLAND

Mikrobizide Mittel

Die Erfindung betrifft mikrobizide Mittel, welche als Wirkstoffe Verbindungen der allgemeinen Formel

009819/1907

in den Formeln II bis VI bedeuten

- Y eine durch n bestimmte Anzahl gleiche oder verschiedene Halogenatome, C_{1-4} Alkyl-, C_{1-4} Alkoxy-, C_{1-4} Alkyl- oder Nitrogruppen;
- n die ganzen Zahlen 1 bis 4
- R_6 ein C_{1-4} Alkyl, C_{2-4} Alkenyl- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest
- R_{7a} und R₈ einen C₁₋₁₈ Alkylrest oder einen 3- bis 6- gliedrigen Cycloalkylrest
- R₉ einen C₂₋₁₈ Alkylrest oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest.

Als Beispiele geeigneter Verbindungen der Formeln

I bis VI seien die folgenden aufgeführt: R

R .	R	R ⁿ	R" '	R'V
-ин-сн ₂ осн ₃	Н	H	Н	н
-NH-CH ₂ -CNS	Н	н	H	н
-NH-CH	н	н	Н	н
-NH-CH CH3	н	H	. Н	н
-NH-CH ₂ OCH ₃	C1 .	н	н	H

R·	, R ^t	R ⁿ ·	R ^{tt t}	R ^{t V}
-nh-ch ₂ -ch ₂ -cns	Cl	н	H	Н
-NH-CH ₂ -CH ₂ -CNS	н	н	och ₃	Н
-NH-CH ₂ -CH ₂ -CNS	H	Н	ос ₂ н ₅	H
-NH-CH ₂ OCH ₃ .	H	H	ос ₂ н ₅	H
-NH-CH ₂ CNO	CI	н	H	H
-NH-CH ₂ CNO	H	н	0C2H5	H
-NH-CH ₂ CNO	H	н	н	H
-NH-CH ₂ CNO	H	н	och ₃	- H

Die Phenylharnstoffe der Formeln I bis VI sind neu und bilden ebenfalls Gegenstand der Erfindung sie werden nach ansich bekannten Methoden hergestellt; beispielsweise durch Reaktion eines aromatischen Restes

Y₂ Y₃ N N

mit einem zweiten Reaktionspartner B, sodass Y, bis Y, die für die Formel I gegebene Bedeutung haben, während einer der Substituenten A oder B eine Aminkomponente -NH darstellt, in der eine oder beide freien Valenzen an H gebunden sind, sofern sie nicht Bestandteile eines primären oder sekundären Amins sind, und der anderen die Gruppierung

worin R' ein C-haltiger, leicht abspaltbarer Rest sein kann oder A -NH₂ oder -NHR' und B die Gruppierung ClCOOR₃ darstellen, worin R₃ die für die Formel I angegebene Bedeutung hat.

Bevorzugt können die Verbindungen der Formel I hergestellt werden:

a) durch Reaktion eines aromatischen Restes

mit einem prim. oder sek. Amin der Formeln H_2N , R_4 , HNR_5 die beide zusammen die Harnstoffgruppierung zu bilden vermögen, sodass darin Y_1 bis Y_4 , R_4 und R_5 die für die Formel I gegebene Bedeutung haben, während A die Gruppierung

b) Durch Reaktion eines Amins der Formel

mit einer der Verbindungen der Formeln

Darin haben Y_1 bis Y_4 , R_4 und R_5 die für die Formel I angegebene Bedeutung.

c) Durch Reaktion eines Amins der Formel

mit einer Verbindung der Formel Hal-C-OR₃. Darin haben Y_1 bis Y_4 und R_3 die für die Formel I angegebene Bedeutung und Hal steht für ein F-, Cl-, Br- oder J-Atom.

Die Herstellung der zugrundeliegenden 2-Aminobenzthiazole ist bekannt und wird zusammenfassend in R.C. Elderfield
"Heterocyclic compounds", Band 5, beschrieben.

Die Verbindungen der Formel I besitzen eine gute mikrobizide Wirkung gegen Bakterien und Fungi, insbesondere gegen pflanzenpathogene Pilze wie z.B. Erysiphe cichoracearum D.C., Alternaria tenius oder solani, Uromyces phaseoli Pers. 009819/1907

Piricularia oryzae Bri. et Cav. und Botrytis cinerea Pers.

Die Erfindung bezieht sich auf die Verwendung der Verbindungen
der Formel I als Wirkstoffe in mikrobiziden Mitteln.

Die erfindungsgemässen Mittel enthalten, ausser dem Wirkstoff der Formel I einen geigneten Träger und/oder andere Zuschlagstoffe. Geeignete Träger und Zuschlagstoffe können fest oder flüssig sein und entsprechen den in der Formulierungstechnik üblichen Stoffen, wie z.B. natürlichen oder regenerierten, mineralischen Stoffen, Lösungs-, Verdünnungs-, Dispergier-, Emulgier-, Netz-, Haft-, Verdickungs-, Binde- oder Düngemitteln. Ferner können noch weitere biozide Verbindungen zugesetzt werden. Solche biozide Verbindungen können z.B. der Klasse der Harnstoffe, der gesättigten oder ungesättigen Halogenbenzonitrile, Halogenbenzoesäuren, Phenoxyalkylcarbonsäuren, Carbamate, Triazine, Nitroalkylphenole, org. Phosphorsäureverbindungen, quaternären Ammoniumsalze, Sulfaminsäuren, Arsenate, Arsenite, Borate oder Chlorate angehören. Es ergeben sich somit für die neuen Wirkstoffe zahlreiche Anwendungsformen auf die im folgenden näher eingegangen werden soll: Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen der Verbindungen der allgemeinen Formel I kommen z.B. Mineralölfraktionen von hohem bis mittlerem Siedebereich, wie Dieselöl oder Kerosen, Kohlenteeröle und Oele pflanzlicher oder tierischer Herkunft, sowie Kohlenwasserstoffe, wie alkylierte Naphthaline, Tetrahydronaphthalin, Xylole, Cyclohexanol, Keton, ferner chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Trichloräthan und Tetrachloräthan, Trichloräthylen oder Tri- und

1 11 009819/1907

Tetrachlorbenzolen einzeln oder in gegenseitiger Kombination in Betracht. Mit Vorteil werden solche Lösungsmittel verwendet, deren Siedepunkt über 100°C liegt.

Wässerige Applikationsformen werden besonders zweckmässig aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Spritzpulvern durch Zusatz von Wasser bereitet. Als Emulgier- oder Dispergiermittel kommen nichtionogene Produkte in Betracht, z.B. Kondensationsprodukte von aliphatischen Alkoholen, Aminen oder Carbonsäuren mit einem langkettigen Kohlenwasserstoffrest von etwa 10 bis 20 Kohlenstoffatomen mit Aethylenoxyd, wie das Kondensationsprodukt von Octadecylalkohol und 25 bis 30 Mol Aethylenoxyd, oder dasjenige von Sojafettsäure und 30 Mol Aethylenoxyd oder dasjenige von technischem Oleylamin und 15 Mol Aethylenoxyd oder dasjenige von Dodecylmerkapan und 12 Mol Aethylenoxyd. Unter den anionaktiven Emulgiermitteln, die herangezogen werden können, seien erwähnt: das Natriumsak des Dodecylalkoholschwefelsäureesters, das Natriumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, das Kalium- oder Triäthanolaminsalz der Oelsäure oder der Abietinsäure oder von Mischungen dieser Säuren, oder das Natriumsalz einer Petroleumsulfonsäure. Als kationaktive Dispergiermittel kommen quaternäre Ammoniumverbindungen, wie das Cetylpyridiniumbromid, oder das Dioxyäthylbenzyldodecylammoniumchlorid in Betracht.

Zur Herstellung von Stäube- und Streumitteln können als feste Trägerstoffe Talkum, Kaolin, Bentonit, Calcium- 009319/1907

carbonat, Calciumphosphat, aber auch Kohle, Korkmehl, Holzmehl, und andere Materialien pflanzlicher Herkunft herangezogen werden. Sehr zweckmässig ist auch die Herstellung der Präparate in granulierter Form. Die verschiedenen Anwendungsformen können in üblicher Weise durch Zusatz von Stoffen, welche die Verteilung, die Haftfestigkeit, die Regenbeständigkeit oder das Eindringungsvermögen verbessern, versehen sein; als solche Stoffe seien erwähnt: Fettsäuren, Harze, Leim, Casein oder Alginate.

In vielen Fällen ist die Anwendung von Granulaten zur gleichmässigen Abgabe von Wirkstoffen über einen längeren Zeitraum von Vorteil. Diese lassen sich durch Lösen des Wirkstoffes in einem organischen Lösungsmittel, Absorption dieser Lösung durch granuliertes Mineral, z.B. Attapulgit oder Sio, und Entfernen des Lösungsmittels herstellen. Sie können auch so hergestellt werden, dass die Wirkstoffe der Formel I mit polymerisierbaren Verbindungen vermischt werden, worauf eine Polymerisation durchgeführt wird, von der die Aktivsubstanzen unberührt bleiben, und wobei noch während der Polymerisation die Granulierung vorgenommen wird. Der Gehalt an Wirkstoff in den oben beschriebenen Mitteln liegt zwischen 0,01 bis 95%, dabei ist zu erwähnen, dass bei der Applikation aus dem Flugzeug oder mittels andern geeigneten Applikationsgeräten Konzentrationen bis zu 99,5% oder sogar reiner Wirkstoff eingesetzt werden.

Beispiel l

Herstellung der Verbindung der Formel

$$H_5C_2 - 0$$
 N NH-CO-NH-CH₃ Verb.Nr.1

58.2 g [0.3 Mole] 2-Amino-6-äthoxybenzthiazol werden in 450 ml trockenem Benzol suspendiert und auf 80°C erhitzt, wobei die Substanz in Lösung geht. Bei dieser Temperatur werden 20 ml Methylisocyanat zugetropft. Nachdem ca 12 ml Methylisocyanat zugetropft sind, beginnt sich ein Niederschlag abzuscheiden. Hernach wird noch 2 Std. bei 80°C gerührt, dann auf 5°C abgekühlt und das Produkt abgenutscht. Dieses fällt bereits analysenrein an.

Smp.: 222-24°C. Ausbeute: 73 g = 97%

Beispiel 2

Herstellung der Verbindung der Formel

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{NH-CO-N} < \frac{\text{CH}_3}{\text{CH}_3} & \text{Verb.Nr. 2}
\end{array}$$

60 ml Pyridin werden auf 5°C abgekühlt und tropfenweise mit 32,5 g Dimethylcarbaminsäurechlorid versetzt. Zu
dieser bei 5°C gehaltenen Mischung werden unter Rühren 58,2 g
2-Amino-6- äthoxybenzthiazol zugegeben, wobei darauf zu achten
ist, dass die Temperatur nicht über 50°C steigt. Danach
wird die Reaktionsmischung 2 Stunden bei 50°C gehalten.
Dann wird unter Rühren auf Raumtemperatur abgekühlt, mit
500 ml Wasser versetzt und das ausgefallene Produkt abgenutscht. Smp.: 173 - 75°C; Ausbeute: 75 g = 93,5%.

Analog wurden die folgenden Verbindungen hergestellt

$$\begin{array}{c|c}
R^{n} \\
R^{n} \\
R^{n}
\end{array}$$
NH - C - R
0

	Verb Nr.		R	R'	R"	R" t	R¹ ♥	Smp.°C
	3		-NHC ₃ H ₇ -n	н	н .	н	Н	145-47
	4		-NHC ₃ H ₇ -1	H .	н	н	Н	180-182
	5		-NHC ₄ H ₉ n	н	н	н	H	132-33
	6		-NHC ₁₈ H ₃₇ -n	н.	н .	Н	H	80-85
	7		-NHC ₁₂ H ₂₅ -n	H	н	H .	H	100-102
	. 8	,	-NHC8H ₁₇ -n	н	н	H .	н	97-99
	9	1	-NH-C6H ₁₁	H	H	H	H	185-87

Ve Nr	rb. R	R	R"	R"	R'	Smp. C
						
10	-NHC ₂ H ₅	осн ₋₃	Ĥ	Н	Н	145-48
11	-NHC ₂ H ₅	-OCH ₃	н	н	Cl	183-85
12	-NHC ₂ H ₅	C1	н	н	н	249-52
13	-NHC2H5	-oc ₂ H ₅	н	Ħ	н	179-81
14	-NHC2H5	• Н	H	Cl	Н	< 260
15	-NHC ₂ H ₅	H.	н	-осн ₃	i	< 300
16	-NHCH ₃	-OCH ₃	· H	H	-CH ₃	i
17	-NHCH ₃	-0CH ₃	н	н	H 2	201-3
18	-NHCH ₃	-0C ₂ H ₅	H	Н	н	243-47
19	-NHCH ₃	-CH ₃	Н	. Н	Cl	275 zers.
20 [.]	-NHCH ₃	-oc ₂ H ₅	н	н	-00 ₂ H	ſ
21	-NHCH ₃	-0C ₂ H ₅	H	н	C1	248-50 zers.
22	-NHCH ₃	C1 ·	Н		_	•
23	-NHCH ₃		Н	H	H	255 zers.
24	-NHCH ₃	-CH ₃	1	H	-CH ₃	257 zers.
25	-NHCH ₃		H	-c-oc ₂ H	5 H	256-60
26	-NHCH ₂	H	H	-осн	Н	297-298
-5 27	1 2	H	Н	C1	H	< 270
28	-NHCH ₃	H	H	-0c ₂ H ₅	Н	222-24
	-NHCH ₃	H	H	-CH ₃	Н	270-75
29 10	-NHC ₃ H ₇ n	H	-CH ₃	H	-NO ₂	209-12
ò	-NHC ₃ H ₇ n	-ос ₂ н ₅	Н	Н	-OC_H_	156-58
i	-NHC3H7n	н	H '	-C-0C2H	н	181-83

Verb.	R	R'	R"	R"'	R' V	Smp.°C
32	-NHC ₃ H ₇ n	-0CH ₃	н	Н	-CH ₃	171-73
33	-NHC ₃ H ₇ n	-0CH ₃	Н	н	Н	80-85
34	-NHC ₃ H ₇ n	-0CH ₃	Н	Н	Cl	165-68
35	-NHC ₃ H ₇ n	H	н	-осн	н	163-65
36	-NHC3H7n	-Cl	H	Н	H.	198-99
37	-NHC ₃ H ₇ n	-00 ₂ H ₅	Н	н	H	169-71
38	-NHC3H7n	Н	Н	-00 ₂ H ₅	н	166-67
39	-NHC3H71	Н	Н -	-00 ₂ H ₅	н	180-84
40	-N(CH ₃)2	H	н .	-0CH ₃	н	210-215
41	-N(CH ₃)2	Н	Н	-SCH ₃	Н	105-107
42	-N(CH ₃)2	Н	Н	Cl	н	210 zers.
43 .	-N(CH ₃) ₂	Н .	H	CH ₃	H	181
44	-N(CH ³) ²	Н	Н	-ос ₂ н ₅	-н	173-75

Beispiel 3

Herstellung der Verbindung der Formel

45,6 g [0.3 Mole] 2-Amino- benzthiazol werden in 450 ml trockenem Essigsester gelöst und mit 24 ml trockenem Pyridin versetzt. Bei Raumtemperatur werden 36 g Chlorameisensäure- äthylester zugetropft. Ueber Nacht wird ausgerührt, die organische Phase im Scheidetrichter mit Wasser, Natriumbicarbonat-Lösung und mit gesättigter Kochsalzlösung neutral gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck zur Trockene eingedampft. Smp. 198-200°C (aus Alkohol); Ausbeute: 62 g = 91 %.

Analog werden folgende Verbindungen der allgemeinen

Formel

Verb.N	ir. R	R'	R"	R" 1	R' V	Smp. OC
46	- 0~	H	Н	-oc ₂ H ₅	Н	237 zers.
47	- -	н	Ħ	H	Н	195-97
48	-och(CH ₃	н	н	н	H	185-87
49	-oc ₄ H ₉ -n	н	н	Ħ	H	158- <i>6</i> 0
50	-OCH ₂ -CH≡CH ₂	н	н	н	H ·	183-85
51	-0-CH ₂ -CH ^{CH} ₃ CH ₃	Н.	H	H	Н	176-78
52	-0-CH ₂ -CH ₂ -Br	н	H	н	H	216-18
53	-осн ₃	н	Н	-00 ₂ H ₅	H	230-32
54	-осн ₃	H .	н	-C1	H	299
55	-och ₃	H	н	H	H	210 zers.
56	-0C2H5	н	Н	-00 ₂ H ₅	H	193-95

Beispiel 4

Stäubemittel ...

Gleiche Teile eines erfindungsgemässen Wirkstoffes und gefällte Kieselsäure werden fein vermahlen. Durch Vermischen mit Kaolin oder Talkum können daraus Stäube-mittel mit bevorzugt 1-6% Wirkstoffgehalt hergestellt werden.

Spritzpulver

Zur Herstellung eines Spritzpulvers werden beispielsweise die folgenden Komponenten gemischt und fein vermahlen:

- .50 Teile Wirkstoff gemäss vorliegender Erfindung
- 20 Teile Hisil (hoch adsorptive Kieselsäure)
- 25 Teile Bolus alba (Kaolin)
- 1,5 Teile 1-benzyl-2-stearyl-benzimidazol-6,3'-disulfon-saures Natrium.
- 3.5 Teile Reaktionsprodukt aus p-tert. Octylphenol und Aethylenoxyd.

Emulsionskonzentrat

Gut lösliche Wirkstoffe können auch als Emulsionskonzentrat nach folgender Vorschrift formuliert werden:

- 20 Teile Wirkstoff
- .70 Teile Xylol
- Teile einer Mischung aus einem Reaktionsprodukt eines Alkylphenols mit Aethylenoxyd und Calcium-dodecylbenzolsulfonat

werden gemischt. Beim Verdünnen mit Wasser auf die gewünschte Konzentration entsteht eine spritzfähige Emulsion.

Granulate

7,5 g eines der Wirkstoffe der Formel I werden in 100 ml Aceton gelöst und die so erhaltene acetonische Lösung auf 92 g granuliertes Atapulgit (Mesh size: 24/48 Maschen/inch) gegeben. Das Ganze wird gut vermischt und das Lösungsmittel im Rotationsverdampfer abgezogen. Man erhält ein Granulat mit 7,5 % Wirkstoffgehalt.

Beispiel 5

Fungizidprüfung

a) Gurkenmehltau Erysiphe cichoracearum D.C.

Im Gewächshaus wurden Zucchettipflanzen angezogen und einaml prophylaktisch mit wässrigen Spritzbrühen, enthaltend je 0.1 % der Testwirkstoffe, besprüht. Zwei Tage nachher wurden die so behandelten Pflanzen mit Sporen von Erysiphe cichoriacearum DC. infiziert. Nach 12-14 Tagen anschliessender Inkubation im Gewächshaus wurden die behandelten Pflanzen auf Pilzbefall untersucht.

Resulate Wirkstoff Nr.	% Pilzbefall
3	0
4	. 20
12	0
22	0
36	0
55	0

Die unbehandleten Kontrollpflanzen waren zu 100% mit Pilzen befallen.

b) Bohnenrost Uromy ces phaseoli

Im Gewächshaus wurden Bohnenpflanzen angezogen und einmal prophylaktisch mit wässrigen Spritzbrühen enthaltend je O.1 % der Testwirkstoffe, besprüht. Zwei Tage nachher wurden die so behandelten Pflanzen mit Uredosporen von <u>Uromyces</u>

<u>phaseoli</u> (Pers.) Wint. infiziert und für 2 Tage in eine

Feuchtkammer verbracht. Nach 10-14 Tagen anschliessender

Inkubation im Gewächshaus wurden die behandelten Pflanzen
auf Pilzbefall untersucht.

Wirkstoff Nr.	% Pilzbefall
5	10
35	0
40	0

Die unbehandelten Kontrollpflanzen waren zu 100% mit Pilzen befallen.

c) Graufäule Botrytis cinerea Pers.

Frisch geschnittene Rebenblätter der Sorte Riesling & Sylvaner werden mit wässrigen Brühen enthaltend je 0.1 % der Testwirkstoffe, besprüht, Nach Trocknen des Spritzbelages werden die Blätter mit einer wässrigen Konidiensuspension von Botrvtis eineres Pers. infiziert und in einer Feuchtschale inkubiert. Nach 4 Tagen werden die behandelten Rebenblätter auf Pilzbefall untersucht.

Wirkstoff Nr.	% Pilzbefall
31.	0
45	o
48	O

Die unbehandelten Blätter waren zu 100 % mit Pilzen befallen.

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c} Y_1 \\ Y_2 \\ Y_3 \end{array} \begin{array}{c} Y_1 \\ N \\ N - C - R_2 \end{array}$$

worin bedeuten

Y₁, Y₂, und Y₄ je ein Wasserstoff - oder Halogenatom, einen Alkyl, Alkoxy-, Alkylthio, Carboxy-, Carboxy-alkyl-, Cyan-, Rhodan-, Nitro-, Sulfonsäure-, Sulfonsäureamid-, Monoalkylsulfonsäureamid-, Dialkylsulfonsäureamid- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest;

R₁ Wasserstoff oder einen Alkylrest;

R2 die Gruppe -OR3, -NH-R4 oder -N(R4)(R5);
R3 einen Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest;

R₄ Wasserstoff oder einen Alkylrest;

R₅ ein Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Alkoxyoder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest und
R₄ und R₅ zusammen mit dem mit ihnen verbundenen N-Atom
einen 3- bis 7- gliedrigen, heterocyclischen Ring;
mit der Massgabe, dass wenn R₄ ein Methylrest be-

deutet, einer der Substituenten Y₁, Y₂, Y₃ und Y₄ von Wasserstoff verschieden ist.

2. Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 der allgemeinen Formel

worin bedeuten

Y eine durch n bestimmte Anzahl gleiche oder verschiedene Halogenatome, C_{1-4} Alkyl-, C_{1-4} Alkoxy-, C_{1-4} Alkyl-thio-, Carboxy C_{1-4} Alkyl-oder Nitrogruppen;

n die ganzen Zahlen 1 bis 4 und

einen C₁₋₄ Alkyl-, C₂₋₄ Alkenyl- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest.

3. Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 der allgemeinen Formel

worin bedeuten

eine durch n bestimmte Anzahl gleiche oder verschiedene Halogenatome, C₁₋₄ Alkyl-, C₁₋₄ Alkoxy-, C₁₋₄ Alkyl- thio-, Carboxy C₁₋₄ Alkyl- oder Nitrogruppen; n die ganzen Zahlen 1 bis 4 und einen C₁₋₁₈ Alkyl- oder 3- 6- gliedrigen Cycloalkylrest

4. Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 der allgemeinen Formel

$$Y_n \xrightarrow{N} NH-C-N(R_{7a})(R_8)$$

worin bedeuten

Y eine durch n bestimmte Anzahl geiche oder verschiedene

Halogenatome, C₁₋₄ Alkyl-, C₁₋₄ Alkoxy-, C₁₋₄

Alkylthio-, Carboxy C₁₋₄ Alkyl- oder Nitrogruppen;

n die ganzen Zahlen 1 bis 4 und

R_{7a} und R₈ je ein C₁₋₁₈ Alkylrest.

5. Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 der allgemeinen Formel

worin R6 die gleiche Bedeutung wie im Patentanspruch 2 hat.

6. Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 der allgemeinen Formel

009819/1907

worin R₉ einen C₂₋₁₈ Alkylrest oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest bedeutet.

7. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen gemäss Patentanspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man einen aromatischen Rest

worin Y₁ bis Y₄ die für die Formel I gegebene Bedeutung haben mit einem Reaktionspartner B zur Reaktion bringt, wobei einer der Substituenten A oder B eine Aminkomponente -NH darstellt, in der eine oder beide freien Valenzen an H gebunden sind, sofern sie nicht Bestandteile eines primären oder sekundären Amins sind, und der andere die Gruppierung

-N=C=0 darstellt,

worin R' ein C-haltiger, leicht abspaltbarer Rest sein kann oder A $-\mathrm{NH}_2$ oder $-\mathrm{NHR}^1$ und B die Gruppierung ClCOOR_3 darstellt, worin R3 die für die Formel I angegebene Bedeutung hat.

8. Verfahren zur Herstellung gemäss Patentanspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man einen aromatischen Rest der Formel

mit einem prim. oder sek. Amin der Formeln H_2N-R_5 $HN < R_4$ zur Reaktion bringt, sodass in den Formeln Y_1 bis Y_4 R_4 und R_5 die in Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung, während A die Gruppierung

9. Verfahren zur Herstellung gemäss Patentanspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man ein Amin der Formel

mit einer der Verbindungen der Formeln

$$(R_4)(R_5)NCOOR^V$$
 $R^V = Alkyl, Aryl$
 $(R_4)(R_5)N-CO$ Halogen
 $(R_4)(R_5)N-CO$ NH_2
 $R_5-N=C=0$

zur Reaktion bringt, sodass in den Formeln Y bis Y , R und R die im Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung.

10. Verfahren zur Herstellung gemäss Patentanspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man ein Amin der Formel

mit einer Verbindung der Formel Hal - C - OR₃ zur Reaktion bringt, sodass in den Formeln Y₁ bis Y₄ und R₃ die im Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung und Hal für ein F-, Cl-, Br-oder J-Atom steht.

- 11. Mikrobizides Mittel, welches als Wirkstoff eine Verbindung gemäss Patentanspruch 1 enthält.
- 12. Mittel gemäss Patentanspruch 11, welches einen festen oder flüssigen Träger und weitere biozide Verbindungen enthält.
- 13. Mittel gemäss Patentanspruch II, welches als Wirkstoff eine Verbindung gemäss den Patentansprüchen 2 bis 6 enthält.
- 14. Verwendung der Verbindungen gemäss Patentanspruch 1 zur Bekämpfung von Bakterien und Fungi.
- 15. Verwendung gemäss Patentanspruch 14 zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Fungi.
- 16. Verwendung gemäss Patentanspruch 15 zur Bekämpfung von Erysiphe cichoracearum D.C., alternaria tenius oder solani, Uromyces phaseoli Pers., Piricularia oryzae Bri et Cav. und Botrytis cinerea Pers.

THIS PAGE BLANK (USPTO)